PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-342325

(43) Date of publication of application: 03.12.2003

(51)Int.Cl.

COSF 30/04 C09K 11/06

H05B 33/14

(21)Application number : 2002-112352

(71)Applicant : NIPPON HOSO KYOKAI <NHK>

SHOWA DENKO KK

(22)Date of filing:

15.04.2002

(72)Inventor: TOKITO SEIJI

SUZUKI MICHINORI

TANAKA ISAO **INOUE YOJI**

SHIRANE HIROO

TAKEUCHI MASATAKA

ITO NAOKO

(30)Priority

Priority number : 2001265033

Priority date: 31.08.2001

Priority country: JP

2002079129

20.03.2002

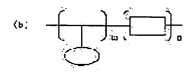
JP

(54) PHOSPHORESCENT COMPOUND, PHOSPHORESCENT COMPOSITION AND ORGANIC LIGHT-EMITTING ELEMENT

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a phosphorescent compound for a material for an organic light-emitting element which comprises an organic polymer, can be formed into a film from an organic solvent solution or an aqueous solution by a wet method. can be enlarged in its area at a low cost, is stable, has a long life, and can realize ultrahighly efficient light emission, and to provide an organic light-emitting element using the phosphorescent compound. SOLUTION: The phosphorescent compound is soluble in





Searching PAJ Page 2 of 2

an organic solvent or water, and contains a phosphorescent recurring unit which can emit phosphorescence and a carrier-transporting recurring unit which can transport a carrier in the main chain or side chain of the polymer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.01.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-342325 (P2003-342325A)

(43)公開日 平成15年12月3日(2003.12.3)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ			テーマコード(参考)
C08F	30/04		C08F	30/04		3 K O O 7
C09K	11/06	680	C 0 9 K	11/06	680	4 J 1 0 0
H05B	33/14		H05B	33/14	В	

審査請求 未請求 請求項の数31 〇L (全 31 頁)

(21)出願番号	特願2002-112352(P2002-112352)	(71)出願人	000004352
			日本放送協会
(22)出顧日	平成14年4月15日(2002.4.15)		東京都渋谷区神南2丁目2番1号
		(71)出願人	000002004
(31)優先権主張番号	特顧2001-265033 (P2001-265033)		昭和電工株式会社
(32)優先日	平成13年8月31日(2001.8.31)		東京都港区芝大門1丁目13番9号
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	時任 静士
(31)優先権主張番号	特顯2002-79129(P2002-79129)		東京都世田谷区砧一丁目10番11号 日本放
(32)優先日	平成14年3月20日(2002, 3, 20)		送協会 放送技術研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(74)代理人	100070150
		(1-5) (-22)	弁理士 伊東 忠彦
		i	

最終頁に続く

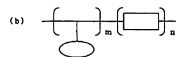
(54) 【発明の名称】 婚光発光性化合物、婚光発光性組成物及び有機発光索子

(57)【要約】

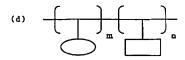
【課題】 有機発光素子の材料において、有機溶剤や水からの溶液から湿式法で成膜でき、大面積化が低コストで実現でき、かつ安定、長寿命であって、超高効率の発光が実現できる有機高分子の燐光発光性化合物を提供し、また前記燐光発光性化合物を用いた有機発光素子を提供することを目的とする。

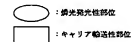
【解決手段】 燐光発光性化合物は、有機溶剤又は水に可溶であり、高分子の主鎖又は側鎖に、燐光を発光し得る繰り返し単位である燐光発光性単位と、キャリアを輸送し得る繰り返し単位であるキャリア輸送性単位とを含む。











【特許請求の範囲】

【請求項1】 有機発光素子に使用され、燐光を発光する中性の有機高分子の燐光発光性化合物であって、 燐光を発光する繰り返し単位である燐光発光性単位と、 キャリアを輸送する繰り返し単位であるキャリア輸送性 単位と、

を含むことを特徴とする燐光発光性化合物。

【請求項2】 前記燐光発光性単位の繰り返し数m、及び前記キャリア輸送性単位の繰り返し数nは、

m < n

の関係を満たすことを特徴とする請求項1記載の燐光発 光性化合物。

【請求項3】 前記燐光発光性単位の繰り返し数m、及び前記キャリア輸送性単位の繰り返し数nは、

 $0.0001 \le m/(m+n) \le 0.2$

の関係を満たすことを特徴とする請求項 2 記載の燐光発 光性化合物。

【請求項4】 有機溶剤又は水に可溶であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項5】 重合度が5乃至5000であることを特徴とする請求項1乃至4のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項6】 前記燐光発光性単位の燐光発光性部位、 及び/又は前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位が側鎖を構成していることを特徴とする請求項1乃至 5のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項7】 前記燐光発光性単位の燐光発光性部位、 及び/又は前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部 位が主鎖を構成していることを特徴とする請求項1乃至 5のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項8】 前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がホール輸送性部位であることを特徴とする請求項1乃至7のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項9】 前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送 性部位が電子輸送性部位であることを特徴とする請求項 1乃至7のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項10】 前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がホール輸送性部位及び電子輸送性部位からなることを特徴とする請求項1乃至7のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項11】 前記燐光発光性単位の燐光発光性部位 が遷移金属又は希土類金属の錯体の一価基又は二価基で あることを特徴とする請求項1乃至10のいずれか1項 に記載の燐光発光性化合物。

【請求項12】 前記遷移金属又は希土類金属の錯体の一価基は、主鎖に対してスペーサー部分を介して側鎖として結合し、

該スペーサー部分は、ヘテロ原子を有していてもよい炭 素数1乃至30の有機基又は炭素原子を有しないヘテロ 原子数1乃至10の無機基を含むことを特徴とする請求 項11記載の燐光発光性化合物。

【請求項13】 前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がカルバゾールの一価基、第3級アミンの一価基、イミダゾール誘導体の一価基、トリアゾール誘導体の一価基、オキサジアゾール誘導体の一価基、スチレンの二価基、及びフルオレンの二価基からなる基の群、並びに該基を置換基で置換した基の群より、少なくとも1種類以上選択される基を含むことを特徴とする請求項1乃至12のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項14】 所定の1色に発光する1種類又は所定の相互に異なる2色以上に発光する2種類以上の燐光発光性単位を有することを特徴とする請求項1乃至13のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物。

【請求項15】 前記燐光発光性単位は、青色若しくは緑色及び黄色若しくは赤色に発光する2種類からなり、全体として白色に発光することを特徴とする請求項14記載の燐光発光性化合物。

【請求項16】 前記燐光発光性単位は、青色、緑色及び赤色に発光する3種類からなり、全体として白色に発光することを特徴とする請求項14記載の燐光発光性化合物。

【請求項17】 請求項1乃至16のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物を含むことを特徴とする燐光発光性組成物。

【請求項18】 請求項14記載の燐光発光性化合物であって相互に異なる色に発光する燐光発光性単位を1又は2種類以上有するものを複数配合してなることを特徴とする燐光発光性組成物。

【請求項19】 全体として白色に発光することを特徴とする請求項18記載の燐光発光性組成物。

【請求項20】 青色若しくは緑色に発光する燐光発光性単位を有する燐光発光性化合物及び黄色若しくは赤色に発光する燐光発光性単位を有する燐光発光性化合物を配合してなり、全体として白色に発光することを特徴とする請求項18記載の燐光発光性組成物。

【請求項21】 請求項1乃至20のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物若しくは燐光発光性組成物及びキャリア輸送性高分子化合物を配合してなることを特徴とする燐光発光性組成物。

【請求項22】 前記キャリア輸送性高分子化合物は、ホール輸送性高分子化合物であることを特徴とする請求項21記載の燐光発光性組成物。

【請求項23】 前記キャリア輸送性高分子化合物は、電子輸送性高分子化合物であることを特徴とする請求項21記載の燐光発光性組成物。

【請求項24】 請求項1乃至20のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物若しくは燐光発光性組成物及びキャリア輸送性低分子化合物を配合してなることを特徴とする燐光発光性組成物。

【請求項25】 前記キャリア輸送性低分子化合物は、ホール輸送性低分子化合物であることを特徴とする請求項24記載の燐光発光性組成物。

【請求項26】 前記キャリア輸送性低分子化合物は、電子輸送性低分子化合物であることを特徴とする請求項24記載の燐光発光性組成物。

【請求項27】 陽極と陰極に挟まれた一又は複数の有機高分子層を含む有機発光素子において、

前記有機高分子層の少なくとも一層は、請求項1乃至26のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物又は燐光発光性組成物を含むことを特徴とする有機発光素子。

【請求項28】 陽極と陰極に挟まれた一又は複数の有機高分子層を含む有機発光素子において、

陽極と、陽極が設けられる透明基板との間にカラーフィルターが配設され、

前記有機高分子層の少なくとも一層は、請求項15若しくは16記載の燐光発光性化合物又は請求項19若しくは20記載の燐光発光性組成物を含むことを特徴とする有機発光素子。

【請求項29】 前記陽極は、プラスチック基板上に形成されることを特徴とする請求項27又は28に記載の有機発光素子。

【請求項30】 前記有機高分子層は、インクジェット 法又は印刷法により形成されることを特徴とする請求項 27乃至29のいずれか1項に記載の有機発光素子。

【請求項31】 表示画面を有する表示装置において、前記表示画面の各画素は、請求項27乃至30のいずれか1項に記載の有機発光素子からなり、

前記各画素は、二又はそれ以上のトランジスタを有することを特徴とする表示装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は有機発光素子の材料 として使用する有機高分子の燐光発光性化合物、燐光発 光性組成物、有機発光素子及び表示装置に関する。

[0002]

【従来の技術】フラットパネルディスプレイなどの表示 装置やバックライトなどの照明器具として、有機化合物 からなる薄膜から電界発光する有機発光素子が、低電圧 で高輝度の発光を得られる素子として注目されている。

【0003】有機発光素子における薄膜材料として、有機溶媒や水に可溶な発光性有機高分子を用いた大面積化の研究開発が、スチレン系やフルオレン系の有機高分子で活発に行われてきている。このような有機高分子の成膜法としては、スピンコート法、印刷法、インクジェト法などの湿式法が用いられている。特にインクジェット法は、フルカラーディスプレイの表示画面の現実的な画素形成法として期待され、すでに小型のフルカラー試作パネルも開示されている。

【0004】一方、真空蒸着法で成膜される低分子化合

物系で、発光の超高効率化の研究が活発に行われており、有機化合物の三重項励起状態からの発光である燐光を活用する白金やイリジウムの有機金属錯体が報告されている。この燐光発光性化合物を利用した有機発光素子の外部発光量子効率は、従来の蛍光発光を利用した素子の5%を凌ぎ、8%と高効率が得られ、ごく最近では、素子の構成を工夫することで15%もの超高効率も達成されている(Appl. Phys. Lett., 77,904 (2000))。【0005】この低分子燐光化合物を有機高分子に分散したドープ型有機高分子発光素子の研究報告もあり、イリジウム錯体をポリ(Nービニルカルバゾール)(PVK)にドープした素子では、外部発光量子効率として4%ほどの値が得られ、大幅な改善が認められている(Jpn.J.Appl.Phys,39,L828(2000))。また、ルテニウム錯

体を含む有機高分子では、電気化学的な発光が報告され

ている (J. Mater. Chem., 9, 2103 (1999))。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら大面積化を低コストで実現することを意図した従来の有機高分子発光素子では、発光効率の点でまだ十分ではない。この原因は、従来の有機高分子の一重項励起状態からの発光である蛍光を利用している為、理論的な外部発光効率として、5%の上限の壁が存在する為である。有機高分子の発光素子は、有機高分子層が有機溶剤や水の溶液から湿式法により成膜できるという大きな特徴を有するが、さらなる発光効率の改善が将来の実用化に対する課題となっている。

【0007】また有機高分子の発光素子に低分子の燐光 発光性化合物を分散させることで、発光の超高効率化が 試みられているが、ホストとなる高分子内に分散されて いる低分子は安定ではなく、長期信頼性に耐え得る長寿 命の表示装置は実現できない。

【0008】従って、有機発光素子の将来の実用化を考慮して、有機溶剤や水の溶液から湿式法で成膜でき、これにより大面積化が低コストで実現でき、かつ安定即ち長寿命であって、超高効率の発光が実現できる新しい有機高分子の発光材料の開発が望まれる。

【0009】本発明は、上記問題に鑑みなされたものであり、有機発光素子の材料として使用され、安定で、超高効率の燐光を発光する有機高分子の燐光発光性化合物及び燐光発光性組成物を提供することを目的とする。

【0010】また本発明は、前記有機高分子の燐光発光性化合物及び燐光発光性組成物を用いた有機発光素子並びにこの有機発光素子を用いた表示装置を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】請求項1記載の発明は、 有機発光素子に使用される燐光を発光する中性の有機高 分子の燐光発光性化合物であって、燐光を発光する繰り 返し単位である燐光発光性単位と、キャリアを輸送する 繰り返し単位であるキャリア輸送性単位と、を含むこと を特徴とする。

【0011】請求項1記載の発明によれば、有機発光素子に使用される燐光を発光する中性の有機高分子の燐光発光性化合物であって、燐光を発光する繰り返し単位である燐光発光性単位と、キャリアを輸送する繰り返し単位であるキャリア輸送性単位と、を含むので、有機発光素子の材料として使用され、安定で、超高効率の燐光を発光する有機高分子の燐光発光性化合物を提供することができる。

【0012】請求項2記載の発明は、請求項1記載の燐光発光性化合物において、前記燐光発光性単位の繰り返し数m、及び前記キャリア輸送性単位の繰り返し数nは、m<nの関係を満たすことを特徴とする。

【0013】請求項2記載の発明によれば、前記燐光発 光性単位の繰り返し数m、及び前記キャリア輸送性単位 の繰り返し数nは、m<nの関係を満たすので、燐光の 発光効率をより向上させることができる。

【0014】請求項3記載の発明は、請求項2記載の機 光発光性化合物において、前記燐光発光性単位の繰り返 し数m、及び前記キャリア輸送性単位の繰り返し数 n は、0.0001 \le m/(m+n) \le 0.2の関係を満 たすことを特徴とする。

【0015】請求項3記載の発明によれば、前記燐光発光性単位の繰り返し数m、及び前記キャリア輸送性単位の繰り返し数nは、0.0001 \le m/(m+n) \le 0.2の関係を満たすので、更に効率良く燐光を発生させることができる。

【0016】請求項4記載の発明は、請求項1乃至3のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記 燐光発光性化合物が有機溶剤又は水に可溶であることを 特徴とする。

【0017】請求項4記載の発明によれば、前記燐光発 光性化合物が有機溶剤又は水に可溶であるので、溶液か らの湿式法による成膜が可能となる。

【0018】請求項5記載の発明は、請求項1乃至4のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記 燐光発光性化合物の重合度が5乃至5000であること を特徴とする。

【0019】請求項5記載の発明によれば、前記燐光発 光性化合物の重合度が5乃至5000であるので、有機 溶剤に可溶であり、均一かつ安定な膜を成膜することが できる。

【0020】請求項6記載の発明は、請求項1乃至5のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記 燐光発光性単位の燐光発光性部位、及び/又は前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位が前記燐光発光性 化合物の側鎖を構成していることを特徴とする。

【0021】請求項6記載の発明によれば、前記燐光発 光性単位の燐光発光性部位、及び/又は前記キャリア輸 送性単位のキャリア輸送性部位が前記燐光発光性化合物 の側鎖を構成しているので、合成することが容易であ り、有機溶剤に溶解し易い燐光発光性化合物とすること ができる。

【0022】請求項7記載の発明は、請求項1乃至5のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記 燐光発光性単位の燐光発光性部位、及び/又は前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位が前記燐光発光性 化合物の主鎖を構成していることを特徴とする。

【0023】請求項7記載の発明によれば、前記燐光発 光性単位の燐光発光性部位、及び/又は前記キャリア輸 送性単位のキャリア輸送性部位が前記燐光発光性化合物 の主鎖を構成しているので、錯体部分の運動が抑えら れ、高温でも安定な燐光発光性化合物を得ることができ る。

【0024】請求項8記載の発明は、請求項1乃至7のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がホール輸送性部位であることを特徴とする。

【0025】請求項8記載の発明によれば、前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がホール輸送性部位であるので、燐光発光性部位とホール輸送性部位の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光性化合物を得ることができる。

【0026】請求項9記載の発明は、請求項1乃至7のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位が電子輸送性部位であることを特徴とする。

【0027】請求項9記載の発明によれば、前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位が電子輸送性部位であるので、燐光発光性部位と電子輸送性部位の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光性化合物を得ることができる。

【0028】請求項10記載の発明は、請求項1万至7のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がホール輸送性部位及び電子輸送性部位からなることを特徴とする。

【0029】請求項10記載の発明によれば、請求項1乃至7のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がホール輸送性部位及び電子輸送性部位からなるので、発光性、ホール輸送性及び電子輸送性の全ての機能を備え、他の有機材料を配合することなく、熱的に安定で長寿命である。

【0030】請求項11記載の発明は、請求項1乃至10のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記燐光発光性単位は、燐光発光性部位が遷移金属又は希土類金属の錯体の一価基又は二価基であることを特徴とする。

【0031】請求項11記載の発明によれば、前記燐光

発光性単位の燐光発光性部位が遷移金属又は希土類金属の錯体の一価基又は二価基であるので、燐光の発光効率が高い燐光発光性部位とすることができる。

【0032】請求項12記載の発明は、請求項11記載の機光発光性化合物において、前記遷移金属又は希土類金属の錯体の一価基は、主鎖に対してスペーサー部分を介して側鎖として結合し、該スペーサー部分は、ヘテロ原子を有していてもよい炭素数1乃至30の有機基又は炭素原子を有しないヘテロ原子数1乃至10の無機基を含むことを特徴とする。

【0033】請求項12記載の発明によれば、前記遷移金属又は希土類金属の錯体の一価基は、主鎖に対してスペーサー部分を介して側鎖として結合し、該スペーサー部分は、ヘテロ原子を有していてもよい炭素数1乃至30の有機基又は炭素原子を有しないヘテロ原子数1乃至10の無機基を含むので、錯体部分の運動の自由度が高まり、有機溶剤への溶解性が高められ、均一な薄膜を塗布法で作製できることで、安定で、高い発光効率を得ることができる。

【0034】請求項13記載の発明は、請求項1乃至11のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、前記キャリア輸送性単位のキャリア輸送性部位がカルバゾールの一価基、第3級アミンの一価基、イミダゾール誘導体の一価基、トリアゾール誘導体の一価基、オキサジアゾール誘導体の一価基、スチレンの二価基、及びフルオレンの二価基からなる基の群、並びに該基を置換基で置換した基の群より、少なくとも1種類以上選択される基を含むことを特徴とする。

【0035】請求項13記載の発明によれば、前記キャリア輸送性単位は、キャリア輸送性部位がカルバゾールの一価基、第3級アミンの一価基、イミダゾール誘導体の一価基、トリアゾール誘導体の一価基、スチレンの二価基、及びフルオレンの二価基からなる基の群、並びに該基を置換基で置換した基の群より、少なくとも1種類以上選択される基を含むので、キャリアを輸送する性能が高いキャリア輸送性部位とすることができる。

【0036】請求項14記載の発明は、請求項1乃至13のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物において、所定の1色に発光する1種類又は所定の相互に異なる2色以上に発光する2種類以上の燐光発光性単位を有することを特徴とする。

【0037】請求項14記載の発明によれば、所定の1色に発光する1種類又は所定の相互に異なる2色以上に発光する2種類以上の燐光発光性単位を有するので、任意に選択した単色又は複数の色に好適に発光することができる

【0038】請求項15記載の発明は、請求項14記載の機光発光性化合物において、前記機光発光性単位は、 青色若しくは緑色及び黄色若しくは赤色に発光する2種 類からなり、全体として白色に発光することを特徴とする.

【0039】請求項15記載の発明によれば、前記燐光 発光性単位は、青色若しくは緑色及び黄色若しくは赤色 に発光する2種類からなり、全体として白色に発光する ので、白色の色に好適に発光することができる。

【0040】請求項16記載の発明は、請求項14記載の燐光発光性化合物において、前記燐光発光性単位は、 青色、緑色及び赤色に発光する3種類のからなり、全体 として白色に発光することを特徴とする。

【0041】請求項16記載の発明によれば、前記燐光 発光性単位は、青色、緑色及び赤色に発光する3種類からなり、全体として白色に発光するので、白色の色に好 適に発光することができる。

【0042】請求項17記載の発明は、請求項1乃至16のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物を含むことを特徴とする燐光発光性組成物である。

【0043】請求項17記載の発明によれば、請求項1 乃至16のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物を含むので、好適な燐光発光性組成物を提供することができる。

【0044】請求項18記載の発明は、請求項14記載の燐光発光性化合物であって相互に異なる色に発光する 燐光発光性単位を1又は2種類以上有するものを複数配合してなることを特徴とする燐光発光性組成物である。

【0045】請求項18記載の発明によれば、請求項14記載の燐光発光性化合物であって相互に異なる色に発光する燐光発光性単位を1又は2種類以上有するものを複数配合してなるので、好適な燐光発光性組成物を提供することができる。

【0046】請求項19記載の発明は、請求項18記載の燐光発光性組成物において、全体として白色に発光することを特徴とする。

【0047】請求項19記載の発明によれば、全体として白色に発光するので、好適な燐光発光性組成物を提供することができる。

【0048】請求項20記載の発明は、請求項18記載の燐光発光性組成物において、青色若しくは緑色に発光する燐光発光性単位を有する燐光発光性化合物及び黄色若しくは赤色に発光する燐光発光性単位を有する燐光発光性化合物を配合してなり、全体として白色に発光することを特徴とする。

【0049】請求項20記載の発明によれば、青色若しくは緑色に発光する燐光発光性単位を有する燐光発光性 化合物及び黄色若しくは赤色に発光する燐光発光性単位 を有する燐光発光性化合物を配合してなり、全体として 白色に発光するので、好適な燐光発光性組成物を提供す ることができる。

【0050】請求項21記載の発明は、請求項1乃至2 0のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物若しくは燐 光発光性組成物及びキャリア輸送性高分子化合物を配合 してなることを特徴とする燐光発光性組成物である。

【0051】請求項21記載の発明によれば、燐光発光性組成物が請求項1乃至20のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物若しくは燐光発光性組成物及びキャリア輸送性高分子化合物を配合してなるので、安定で長寿命である。また、燐光発光性化合物及びキャリア輸送性高分子化合物の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光性組成物を提供することができる。

【0052】請求項22記載の発明は、請求項21記載の燐光発光性組成物において、前記キャリア輸送性高分子化合物は、ホール輸送性高分子化合物であることを特徴とする。

【0053】請求項22記載の発明によれば、前記キャリア輸送性高分子化合物は、ホール輸送性高分子化合物であるので、安定で長寿命である。また、燐光発光性化合物及びホール輸送性高分子化合物の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光性組成物を提供することができる。

【0054】請求項23記載の発明は、請求項21記載の燐光発光性組成物において、前記キャリア輸送性高分子化合物は、電子輸送性高分子化合物であることを特徴とする。

【0055】請求項23記載の発明によれば、前記キャリア輸送性高分子化合物は、電子輸送性高分子化合物であるので、安定で長寿命である。また、燐光発光性化合物及び電子輸送性高分子化合物の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光性組成物を提供することができる。

【0056】請求項24記載の発明は、請求項1乃至20のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物及びキャリア輸送性低分子化合物を配合してなることを特徴とする 燐光発光性組成物である。

【0057】請求項24記載の発明によれば、燐光発光性組成物が請求項1乃至20のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物及びキャリア輸送性低分子化合物を配合してなるので、安定で長寿命である。また、燐光発光性化合物及びキャリア輸送性低分子化合物の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光性組成物を提供することができる。

【0058】請求項25記載の発明は、請求項24記載の機光発光性組成物において、前記キャリア輸送性低分子化合物は、ホール輸送性低分子化合物であることを特徴とする。

【0059】請求項25記載の発明によれば、前記キャリア輸送性低分子化合物は、ホール輸送性低分子化合物であるので、安定で長寿命である。また、燐光発光性化合物及びホー輸送性低分子化合物の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光

性組成物を提供することができる。

【0060】請求項26記載の発明は、請求項24記載の燐光発光性組成物において、前記キャリア輸送性低分子化合物は、電子輸送性低分子化合物であることを特徴とする。

【0061】請求項26記載の発明によれば、前記キャリア輸送性低分子化合物は、電子輸送性低分子化合物であるので、安定で長寿命である。また、燐光発光性化合物及び電子輸送性低分子化合物の比率を変えることで、キャリアバランスが良好で発光効率の高い燐光発光性組成物を提供することができる。

【0062】請求項27記載の発明は、陽極と陰極に挟まれた一又は複数の有機高分子層を含む有機発光素子において、前記有機高分子層の少なくとも一層は、請求項1乃至26のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物又は燐光発光性組成物を含むことを特徴とする。

【0063】請求項27記載の発明によれば、前記有機高分子層の少なくとも一層は、請求項1乃至26のいずれか1項に記載の燐光発光性化合物又は燐光発光性組成物を含むので、安定で、超高効率の燐光を発光する有機発光素子を提供することができる。

【0064】請求項28記載の発明は、陽極と陰極に挟まれた一又は複数の有機高分子層を含む有機発光素子において、陽極と、陽極が設けられる透明基板との間にカラーフィルターが配設され、前記有機高分子層の少なくとも一層は、請求項15若しくは16記載の燐光発光性化合物又は請求項19若しくは20記載の燐光発光性組成物を含むことを特徴とする。

【0065】請求項28記載の発明によれば、陽極と、 陽極が設けられる透明基板との間にカラーフィルターが 配設され、前記有機高分子層の少なくとも一層は、請求 項15若しくは16記載の燐光発光性化合物又は請求項 19若しくは20記載の燐光発光性組成物を含むので、 安定で、超高効率のカラー光を発光する有機発光素子を 提供することができる。

【0066】請求項29記載の発明は、請求項27又は28記載の有機発光紫子において、前記陽極は、プラスチック基板上に形成されることを特徴とする。

【0067】請求項29記載の発明によれば、前記陽極は、プラスチック基板上に形成されるので、柔軟な有機発光素子を提供することができる。

【0068】請求項30記載の発明は、請求項27乃至29記載の有機発光素子において、前記有機高分子層は、インクジェット法又は印刷法により形成されることを特徴とする。

【0069】請求項30記載の発明によれば、前記有機高分子層は、インクジェット法又は印刷法により形成されるので、大面積の有機高分子層を簡便に製造することができる。

【0070】請求項31記載の発明は、表示画面を有す

る表示装置において、前記表示画面の各画素は、請求項27乃至30のいずれか1項に記載の有機発光素子からなり、前記各画素は、二又はそれ以上のトランジスタにより駆動されることを特徴とする。

【0071】請求項31記載の発明によれば、表示画面の各画素は、請求項27乃至30のいずれか1項に記載の有機発光素子からなり、前記各画素は、二又はそれ以上のトランジスタを有するので、アクティブマトリックス方式の表示装置を提供することができる。

[0072]

【発明の実施の形態】次に、本発明の実施の形態について図面と共に説明する。

【0073】本発明は、有機発光素子の材料として使用する有機高分子の燐光発光性化合物の発明であって、燐光を発光する繰り返し単位(燐光発光性単位と呼ぶ)と電子やホールなどのキャリアを輸送する繰り返し単位(キャリア輸送性単位と呼ぶ)とを含む。本発明の有機

(キャリア輸送性単位と呼ぶ)とを含む。本発明の有機 高分子の燐光発光性化合物は、燐光発光性単位とキャリ ア輸送性単位とが高分子鎖中に不規則に配列されるラン ダム共重合体であってもよく、また非イオン性、即ち中 性の高分子である。本発明の燐光発光性化合物では、燐 光発光性単位とキャリア輸送単位とが高分子鎖に連結し ており、燐光発光性単位の凝集は抑制される為、安定即 ち長寿命であり、かつ蛍光ではなく燐光発光性単位を有 する為、超高効率の発光を実現できる。

【0074】本発明の燐光発光性化合物の構造は、典型

的には図1に示すように、燐光発光性単位とキャリア輸送性単位とを形成する単量体の種類によって、(a) 燐光発光性部位とキャリア輸送性部位とが共に高分子の主鎖内にある場合、(b) 燐光発光性部位は高分子の則鎖にあり、キャリア輸送性部位は高分子の主鎖内にあり、キャリア輸送性部位は高分子の連鎖にある場合、(d) 燐光発光性部位とキャリア輸送性部位とが共に高分子の側鎖にある場合、の四通りがある。ただし燐光発光性部位とは、燐光発光性単位中で燐光を発光する機能を有する部分を示し、キャリア輸送性部位とは、キャリア輸送性単位中で、キャリア輸送性部位とは、キャリア輸送性単位中で、キャリアを輸送する機能を有する部分を表す。

【0075】ここで、燐光発光性部位、キャリア輸送性部位の少なくとも一方は、燐光発光性化合物の高分子の主鎖に、側鎖として結合していることが望ましい(図1(b)~(d))。この場合には、燐光発光性化合物を合成することが容易であり、また有機溶剤に溶解し易い燐光発光性化合物とすることができる。

【0076】さらに燐光の発光効率が高い燐光発光性部位とする為に、燐光発光性部位は、遷移金属又は希土類金属の錯体の一価基又は二価基であることが望ましい。

【0077】燐光発光性部位の具体例としては

[0078]

【化1】

に示す群から選択される配位子を含む、遷移金属錯体の一価基若しくは二価基又は希土類金属錯体の一価基若しくは二価基がある。上記の遷移金属錯体に使用される遷移金属は、周期表の第一遷移元素系列すなわち原子番号21のScから30のZnまで、第二遷移元素系列すなわち原子番号39のYから48のCdまで、第三遷移元素系列すなわち原子番号72のHfから80のHgま

で、を含む。また上記の希土類金属錯体に使用される希 土類金属は、周期表のランタノイド系列すなわち原子番 号57のLaから71のLuまでを含む。なお配位子 は、上記の配位子と異なる配位子であってもよい。

【0079】キャリアを輸送する性能の高いキャリア輸送性部位の具体例は、本発明の有機高分子の燐光発光性化合物がホール輸送性高分子の場合と電子輸送性高分子

の場合とで異なる。

【0080】ホール輸送性高分子の場合には、

に示す、第3級アミンであるカルバゾール (HT-1)、トリフェニルアミン(HT-2)、それらの多量 体(HT-3)などの一価基が代表的であり、これらの 一価基は、置換基で置換されていてもよい。

[0081] 【化2】

【0082】電子輸送性高分子の場合では、 [0083]

【化3】

に示すオキサジアゾール誘導体(ET-1、2)、トリ アゾール誘導体(ET-4)、又はイミダゾール誘導体 (ET-3)の一価基が挙げられる。これら誘導体の一 価基の芳香環は、置換基で置換されていてもよい。ま

ET-4

た、 [0084] 【化4】

に示すような、蛍光性高分子においてホールの輸送能力 を有し主鎖が共役系となる高分子を形成する、置換基で 置換された、チオフェンの二価基(TF)、ベンゼンの 二価基(PP)、スチレンの二価基(PV)、又はフル オレンの二価基 (FO)を用いてもよい。ここで置換基 Rは、アルキル基又はアルコキシ基を表す。本発明の燐

光発光性化合物において、これらの二価基は燐光発光性 部位として、高分子の主鎖に組み込まれる。

【0085】上述の繰り返し単位を含む共重合高分子の 例としては、

[0086]

【化5】

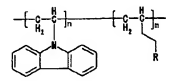
に示すような、主鎖であるビニル構造の側鎖に、燐光発光性部位のイリジウム錯体又は白金錯体の一価基と、ホール(キャリア)輸送性部位としてのカルバゾール、又はその誘導体の一価基とを有する高分子(P1、P3、P4)があり、また電子(キャリア)輸送性部位として、側鎖にオキサジアゾール誘導体の一価基を使用した

高分子(P2)がある。これら共重合高分子は、ビニル 化合物から反応開始剤を使ったラジカル共重合で合成で きる。イリジウム錯体の配位子の一つをビニル基で置換 した単量体は

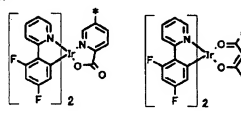
[0087]

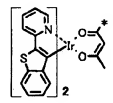
【化6】

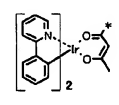
のように、イリジウム錯体の配位子置換反応の途中で、 ビニル基で置換されたフェニルピリジンを反応させて生 成し単離する。 【0088】さらに、 【0089】 【化7】



R=







に示すような、イリジウム錯体の配位子の一つがアセチルアセトン又はピコリン酸であって、このアセチルアセトン等を介してイリジウム錯体が高分子の主鎖に結合した構造の共重合高分子もある。ここで、化学式中の*印は、高分子の化学式中に示した置換基Rに接続する部分(結合)であることを示す。

【0090】また、上記の共重合高分子のように、燐光発光性部位としてのイリジウム錯体などの遷移金属錯体部分あるいは希土類金属錯体部分が高分子の主鎖に対して側鎖として結合する場合には、遷移金属錯体あるいは希土類金属錯体の一価基と高分子の主鎖との間にスペーサー部分を介在させることが好ましい。

【0091】スペーサー部分とは、主鎖を構成する高分子化合物における置換可能な原子が結合している多価原子と、燐光発光部位の元となる低分子化合物における置換可能な原子が結合している多価原子との間を結合する部分をいう。このようなスペーサー部分は、ヘテロ原子を有していてもよい炭素数1乃至30の有機基又は炭素原子を有しないヘテロ原子数1乃至10の無機基を含む構造であることが好ましい。

【0092】スペーサー部分として、例えば、炭素数1 乃至20のアルキレン基や、

[0093]

【化8】

$$(S-1) \qquad (S-2) \qquad (S-2$$

[0094]

に示す、(S-1)から(S-15)のような連結基などを挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

【0095】なお、(S-1)から(S-15)において、 R_1 、 R_2 及び R_3 はそれぞれ独立にメチレン基又は置換若しくは未置換のフェニレン基を示し、k、m及

びnはそれぞれ独立に0、1、又は2である。

【0096】また、燐光発光性部位及びキャリア輸送性 部位を側鎖ではなく、主鎖に組み込んだ構造の共重合高 分子もある。

[0097]

【化10】

に示すように、置換された、チオフェン、ベンゼン、フルオレンの二価基とイリジウム錯体の二価基とが重合して主鎖を形成している。

【0098】以上、共重合高分子の例として、ホール輸送性部位あるいは電子輸送性部位のうちのいずれか一方と燐光性発光部位との共重合体を挙げたが、本発明の燐光発光性化合物は、ホール輸送性部位、電子輸送性部位及び燐光性発光部位の共重合体であってもよい。この場合、ホール輸送性部位、電子輸送性部位及び燐光性発光部位は、それぞれ独立に共重合体の主鎖を構成していて

もよく、また、側鎖を構成していてもよい。

【0099】燐光発光性単位の繰り返し数をm、キャリア輸送性単位の繰り返し数をnとすると、本発明においては、燐光の発光効率を向上させる為には、m<nの関係、即ち燐光発光性単位の繰り返し数がキャリア輸送性単位の繰り返し数より小さいこと望ましい。ただしm、nは両方とも、1又はそれ以上の自然数である。逆にm≥nの場合には、濃度消光により燐光の発光が抑制されてしまう。なお燐光の超高効率の発光を実現する為には、燐光発光性単位及びキャリア輸送性単位の総数の

内、燐光発光性単位の繰り返し数の割合は 0.2以下が好ましい。また、燐光発光性単位の繰り返し数の割合が小さすぎると、燐光発光部性位が少なくなって発光効率が落ちる。この為、燐光発光性単位の繰り返し数の割合は、少なすぎてはならず、 0.0001以上であることが望ましい。即ち、

0.0001≤m/(m+n)≤0.2であることが望ましい。

【0100】本発明の燐光発光性化合物は、1色に発光する1種類の燐光発光性単位を有してもよく、又、相互に異なる2色以上に発光する2種類以上の燐光発光性単位を有してもよい。

【0101】本発明の燐光発光性化合物は、相互に異なる2色以上に発光する2種類以上の燐光発光性単位を導入することにより、1色に発光する1種類の燐光発光性単位のみを有する燐光発光性化合物では得られない発光色を得ることができる。

【0102】例えば、それぞれ青色、緑色及び赤色に発光する3種類の燐光発光性単位を適当な比率で1つの化合物に導入することにより、白色発光用の燐光発光性化合物が得られる。ここで、青色、緑色又は赤色に発光する燐光発光性単位とは、それぞれ単独に用いて1つの燐光発光性化合物を形成した場合に、フォトルミネッセンスの発光色がそれぞれ青色、緑色又は赤色を示すものか、又はさらに後述の有機発光素子を作製して発光させた場合に、その発光色がそれぞれ青色、緑色又は赤色を示すものをいう。

【0103】なお、ここでいう発光色の青色は、発光スペクトルにおけるピーク波長が400~490nmであるものをいう。同様に、緑色は、ピーク波長が490~570nmであるものをいい、赤色は、ピーク波長が570~700nmであるものをいう。

【0104】また、白色発光用の燐光発光性化合物は、 それぞれ骨色若しくは緑色および黄色若しくは赤色に発 光する2種類の燐光発光性単位を適当な比率で1つの化 合物に導入することによっても得られる。

【0105】なお、ここでいう発光色の青色若しくは緑色は発光スペクトルにおけるピーク波長が400~570nmであるものをいい、同様に、黄色若しくは赤色はピーク波長が570~700nmであるものをいう。

【0106】また、白色発光用の燐光発光性材料は、上記のような単一の燐光発光性化合物としてだけではなく、相互に異なる発光色を示す1種類以上の燐光発光性単位を有する複数の燐光発光性化合物を配合した組成物としても得ることができる。

【0107】例えば、青色に発光する燐光発光性単位及び緑色に発光する燐光発光性単位の2種類の燐光発光性単位を有する第1の燐光発光性化合物と、赤色に発光する1種類の燐光発光性単位を有する第2の燐光発光性化合物を配合した燐光発光性組成物、それぞれ青色、緑色

及び赤色に発光する燐光発光性単位を1種類ずつ有する3つの燐光発光性化合物を配合した燐光発光性組成物、それぞれ背色および橙色に発光する燐光発光性単位を1種類ずつ有する2つの燐光発光性化合物を配合した燐光発光性組成物等を挙げることができるが、何らこれらに限定されるものではない。

【 0 1 0 8 】本発明の有機高分子の燐光発光性化合物は、湿式法で成膜できることが望ましい。湿式法では燐光発光性化合物を溶液とするので、有機溶剤又は水に可溶であることが必要である。特に燐光発光性化合物を有機溶媒に可溶とする為には、燐光発光性部位にアルキル基又はアルコキシ基などの比較的長い炭素鎖で置換した金属錯体を使用することが望ましい。

【0109】本発明の有機高分子の燐光発光性化合物は、重合度が5乃至5000であることが好ましい。重合度が5より小さいと、均一な膜の形成が困難になり、また結晶化が起こり易く膜の安定性が悪くなる。また重合度が5000より大きい有機高分子は、生成が困難であり、有機溶剤に溶けにくくなる。従って重合度を5乃至5000とすることで、均一かつ安定な膜を成膜することができる。

【0110】つぎに、本発明の有機発光素子について説明する。

【 0 1 1 1 】本発明の有機発光素子は、以上説明した本発明の有機高分子の燐光発光性化合物を発光材料として用いることができる。

【0112】また、本発明の有機発光素子は、本発明の 燐光発光性化合物のキャリア輸送性をさらに高めるため に、本発明の燐光発光性化合物とキャリア輸送性化合物 とを配合した組成物を発光材料として用いることができ る。

【0113】すなわち、本発明の燐光発光性化合物がホール輸送性の場合は電子輸送性化合物を混合することができ、また、本発明の燐光発光性化合物が電子輸送性の場合はホール輸送性化合物を混合することができる。このとき、電子輸送性化合物及びホール輸送性化合物は、それぞれ低分子化合物であってもよく、また、高分子化合物であってもよい。

【0115】また、本発明の燐光発光性化合物に配合する高分子のホール輸送性化合物としては、ポリビニルカルバゾール、トリフェニルアミン系の低分子化合物に重合性官能基を導入して高分子化したもの、例えば、特開平8-157575号公報に開示されているトリフェニルアミン骨格の高分子化合物などが使用できるが、これらに限定されるものではない。

【0116】一方、本発明の燐光発光性化合物に配合する低分子の電子輸送性化合物としては、Alq₃(トリスアルミニウムキノリノール)などのキノリノール誘導体金属錯体、オキサジアゾール誘導体、トリアゾール誘導体、イミダゾール誘導体、トリアジン誘導体などが使用できるが、これらに限定されるものではない。

【0117】また、本発明の燐光発光性化合物に配合する高分子の電子輸送性化合物としては、上記の低分子の電子輸送性化合物に重合性官能基を導入して高分子化したもの、例えば、特開平10-1665号公報に開示されているポリPBDなどが使用できるが、これらに限定されるものではない。

【0118】また、成膜して得られる膜の物性などをさらに改良する目的で、本発明の燐光発光性化合物あるいは燐光発光性組成物に、発光特性には関与しない高分子化合物を混合して組成物とし、これを発光材料として用

いることもできる。例えば、膜に柔軟性を付与するため にPMMA(ポリメチルメタクリレート)を混合するこ とができるが、これに限定されるものではない。

【0119】本発明はまた、少なくとも一層に上述の有機高分子の燐光発光性化合物を含むことを特徴とする有機発光素子を提供する。本発明の有機発光素子は、燐光発光性化合物の燐光発光性単位とキャリア輸送単位とが高分子鎖に連結している為、有機発光素子の連続駆動や過熱による燐光発光性化合物の燐光発光性単位の凝集が抑制され、安定な表示装置を提供でき、かつ蛍光ではなく燐光発光性単位を有する為、超高効率の発光を実現できる。

【0120】本発明の燐光発光性化合物を用いた有機発光素子は、図2(a)に示すように、本発明の燐光発光性化合物を一対の陽極と陰極で挟んだ一層構成でも機能するが、燐光の発光効率を高める為には、図2(b)のような電子輸送性高分子を用いた電子輸送層との積層構成、又は図2(c)のようなホール輸送性高分子を用いたホール輸送層との積層構成が望ましい。これらのキャリア(電子、ホール)輸送性高分子としては

【0121】 【化11】

CP1

のような第3級アミン及びその誘導体(HTP1、2)、オキサジアゾール誘導体(ETP1、2)、イミダゾール誘導体(ETP3)の基を含む高分子、ポリパラフェニレンビニレン(CP1)、ポリジアルキルフルオレン(CP2)などが挙げられる。

【0122】図2(b)の積層構成を有する発光素子に おいて、燐光発光性化合物として前記P1の高分子を用 い、電子輸送性高分子としてオキサジアゾール誘導体の 基を含む高分子ETP2を用いた有機発光素子で、発光 機構を簡単に説明する。金属陰極から注入された電子 は、電子輸送層を通じて輸送され、燐光発光性化合物P 1の層へ注入され、一方、ITO陽極から注入されたホ ールは燐光発光性化合物P1のカルバゾール環を含む繰 り返し単位を伝導する。注入された電子がカルバゾール 環上でホールと再結合することによって、カルバゾール 環の繰り返し単位の励起状態が生成し、次にイリジウム 錯体の繰り返し単位へエネルキー移動する。その結果、 イリジウム錯体の繰り返し単位において励起三重項状態 が形成され、エネルギー緩和により燐光の発光が観察さ れる。ただし、注入されたホールと電子の再結合がイリ ジウム錯体の繰り返し単位上で起こる機構も考えられ

CP2

【0123】陽極は、一般には透明基板であるガラス基 板上に形成され、発光透過性材料を用いる。ITO(酸 化スズインジウム)、酸化インジウム、酸化スズ、又は 酸化インジウム酸化亜鉛合金が好ましい。金、白金、 銀、マグネシウムなどの金属の薄膜を用いてもよい。ポ リアニリン、ポリチオフェン、ポリピロール、及びそれ らの誘導体からなる導電性高分子も使用可能である。 【0124】陰極には、仕事関数の低いLi、Kなどの アルカり金属やMg、Caなどのアルカリナ類金属を用 いるのが、電子注入効率の観点から好ましい。また、こ れらの金属と比較して化学的に安定なAlなどを用いる ことも望ましい。電子注入効率と化学的安定性とを両立 させるために2種以上の材料を含む層にしてもよい。そ れらの材料については特開平2-15595、特開平5 -121172などに記載されており、セシウム、カル シウム、ストロンチウム、バリウムなどのアルカリ金属 やアルカリ土類金属の薄層(0.01~10 µm程度) をA1層の下に(陰極側を上側、陽極側を下側とする) 挟んでもよい。

【0125】陽極と陰極は、真空蒸着法、スパッタリン

グ法、イオンプレーティング法などの公知の方法で形成できる。また、電極 (特に発光透過性材料の電極) のパターニングは、フォトリソグラフィーなどによる化学的エッチング、レーザーなどを用いた物理的エッチングなどにより行うことが好ましい。また、マスクを重ねて真空蒸着やスパッタリングなどを行なってパターニングしてもよい。

【0126】本発明において、透明基板として通常のガ ラス基板の他にプラスチック基板を使用することができ る。基板として用いるプラスチックは耐熱性、寸法安定 性、耐溶剤性、電気絶縁性、加工性、低通気性及び低吸 湿性に優れていることが必要である。このようなプラス チックとしては、ポリエチレンテレフタレート、ポリエ チレンナフタレート、ポリスチレン、ポリカーボネー ト、ポリエーテルスルホン、ポリアリレート、ポリイミ ドなどが挙げられる。これら柔軟な基板を用いること で、柔軟な有機発光素子を提供できる。基板の電極側の 面、電極と反対側の面、又はその両方の面に透湿防止層 (ガスバリア層)を設置することが好ましい。透湿防止 層を構成する材料としては窒化ケイ素や酸化ケイ素など の無機物が好ましい。透湿防止層は高周波スパッタリン グ法などにより成膜できる。また、必要に応じてハード コート層やアンダーコート層を設けてもよい。

【0127】燐光発光性化合物、電子輸送性高分子、ホール輸送性高分子などの有機高分子層の成膜法としては、溶液からのスピンコート法が一般的であり、そのほかにも大面積の有機高分子層を簡便に製造することができる方法として印刷法、インクジェット法、スプレー法、ディスペンサー法などを挙げることができるが、何らこれらに限定されるものではない。これにより表示画面の各画素が本発明の有機発光素子からなる表示装置に

おいて、画素ごとに有機高分子を塗り別けることができ、表示装置の表示画面をフルカラー化することができる。特にインクジェット法は、この画素ごとの塗り別け、表示画面のフルカラー化を容易に行うことができる。

【0128】表示画面の各画素が本発明の有機発光素子からなる表示装置において、画素ごとに二個以上のトランジスタを配置し、これらのトランジスタによる画素のアドレスと駆動によって、アクティブマトリックス方式の表示装置を提供できる。最低限必要な二個のトランジスタの内、一個は画素を構成する有機発光素子に電流を注入する駆動用トランジスタであり、他の一個は、この駆動用トランジスタへの電流注入のオン/オフを制御する切り換え用トランジスタである。さらにこれらのトランジスタを有機トランジスタにすることで、プラスチック基板への適用も可能となる。

[0129]

【実施例】以下に本発明の燐光発光性化合物の実施例、 及びその合成法を説明する。これらの実施例は、説明の 為の単なる例示であって、本発明は、これらの実施例に 制限されない。

【0130】(実施例1-1) 燐光発光性化合物の単量体: [2-(3-メタクリルフェニル) ピリジン] ビス [2-(3-プロピオニルフェニル) ピリジン] イリジウム(III)(以下、Ir(MPPy)(PrCOPPy)っと略す)の合成

まず、スキーム(1)の常法に従い2-(3-メトキシフェニル)ピリジン(MeOPPy)を合成した。

[0131]

【化12】

具体的には、3-ブロモアニソール8. 98g(48mmol)を脱水テトラヒドロフラン(THF)60ml中でMgを用いて3-メトキシフェニルマグネシウムブロミドを合成した。さらに、2-ブロモピリジン6. 32g(40mmol)、[1,2-ビス(ジフェニルホスフィノ)エタン]ジクロロニッケル(0)(Ni(dppe) Cl_2)0. 74gを脱水THF40mlに溶解した溶液に、先に得られた3-メトキシフェニルマグネシウムブロミドを添加し、室温で12時間反応させることにより無色透明の2-(3-メトキシフェニル)ピリジン(MeOPPy)を6. 03g(32.4mmol)

1)得た。同定はCHN元素分析、NMR、IRで行った

【0132】次に、スキーム(1)で得られたMeOP Pyとトリス(アセチルアセトナト)イリジウム(II I)(Ir(acac) $_3$)を、スキーム(2)に示すように、高温で反応させ、トリス(2-(3-xトキシフェニル)ピリジン)イリジウム(III)(Ir(MeOPPy) $_3$)を合成した。

[0133]

【化13】

$$H_3CO$$
 H_3CO
 H_3CO

具体的には、MeOPPyO.50g(2.70mmol)と $Ir(acac)_30.20g(0.41mmol)$ をグリセロール20ml中、250℃で9時間反応させ、カラムで精製することにより、蛍光性黄色粉末として $Ir(MeOPPy)_30.020g(0.027mmol)$ を得た。同定はCHN及VIr元素分析、IRで行った。

スキーム (3) で得られた $Ir(HOPPy)_3$ を、スキーム (4) に従い、メタクリル酸クロリドとモル比 1:1で反応させることにより、OH基の一部分をメタクリル化させ $Ir(MPPy)(HOPPy)_2$ が主成分となる錯体を合成した。次いで残りのOH基をプロピ

【0134】スキーム(2)で得られた Ir(MeOPPy) $_3$ を、スキーム(3)の常法に従い、塩酸水溶液中でMeO基を加水分解してOH基とし、粉末のトリス(2-(3-ヒドロキシフェニル)ピリジン)イリジウム(III)(Ir(HOPPy) $_3$)を得た。

【0135】 【化14】

オン酸クロリド (PrCOC1) と反応させ、Ir(MPPy) (PrCOPPy) $_2$ が主成分となる錯体を得た。

【0136】· 【化15】

具体的には、反応容器に脱水THF8ml、 $Ir(HOPPy)_30.706g(1mmol)$ 、脱酸剤としてトリエチルアミン0.600g(5.9mmol)を入れた後、メタクリル酸クロリド0.106g(1mmol)を脱水THF4mlに溶解した溶液を30分かけて滴下し、20℃で5時間反応させた。この反応溶液に更にプロピオン酸クロリド0.370g(4mmol)を脱水THF4mlに溶解した溶液を30分かけて滴下

し、20℃で5時間反応させることにより残りのOH基を反応させ、トリエチルアミンの塩酸塩を沪別した。沪液の溶媒を蒸発乾固し、得られた固形成分はクロロホルム/メタノール混合溶媒にて再結晶を2回行うことによって精製し、目的とするIr(MPPy)(PrCOPPy)₂0.523g(0.59mmol)を粉末として得た。この錯体の同定はCHN及びIrの元素分析、IRで行った。

【0137】(実施例1-2) 燐光発光性化合物: [2-(3-メタクリルフェニル) ピリジン] ビス [2-(3-プロピオニルフェニル) ピリジン] イリジウム (III) / N-ビニルカルバゾール共重合体(以下、Ir(MPPy) (PrCOPPy) 2 / VCz共重合体と略す)の合成

スキーム(5)に従って、反応容器に実施例1で合成したIr(MPPy)(PrCOPPy)₂錯体0.22 2g(0.25mmol)、N-ビニルカルバゾール

反応後、生成物をアセトンに投入して再沈殿を行い、沪 過により共重合体を回収した。回収した共重合体のクロ ロホルム溶液をメタノール中に投入して再沈殿させるこ とを更に2回行うことにより精製し、沈殿回収後に真空 乾燥して、目的とするIr(MPPy)(PrCOPP y)₂/VCz共重合体0.946gを粉末として得 た。得られた共重合体のCHN及びIrの元素分析は、 Ir (MPPy) (PrCOPPy) 2とVCzが5: 95のモル比で共重合していることを支持していた。即 ち燐光発光性単位の繰り返し数m/キャリア輸送性単位 の繰り返し数n=5/95であると考えられる。また、 共重合体のクロロホルム中のGPCから、重量平均分子 量はポリスチレン換算で12000であった(重量平均 分子量から計算される平均の重合度は37)。さらに本 発明の燐光発光性化合物はクロロホルムなどの有機溶剤 に可溶である。

【O139】(実施例1-3)有機発光素子の試作 Ir(MPPy)(PrCOPPy)₂/VCz共重合 体と電子輸送材料であるオキサジアゾール誘導体(tBu-PBD)のクロロホルム溶液を調製した。比率は、 Ir(MPPy)(PrCOPPy)₂/VCz共重合 体が65重量パーセントに対しtBu-PBDを35重 (VCz) 0. 918g(4.75mmol)(Ir (MPPy)(PrCOPPy)₂とVCzがモル比で 5:95)、2,2'-アゾビス(イソブチロニトリ ル)(AIBN)0.010g(0.061mmo 1)、酢酸ブチル10mlを入れて窒素置換を行った 後、80℃で10時間反応させた。

【0138】 【化16】

量パーセントとした。この溶液を透明電極である酸化スズインジウム(ITO)がついたガラス基板上にスピンコートして厚さ100nmの膜を形成し、その上に真空蒸着法でCaを10nm、Alを100nm蒸着し陰極とした。この有機発光素子のITO側に正の、Al側に負の電圧を印加したところ、イリジウム錯体に起因した緑色の発光が観察された。発光量子効率は約4%であった。

【0140】(実施例2-1) 燐光発光性化合物の単量体: {2-[3-(2-メタクリロイルオキシエチル) カルバモイルオキシフェニル] ピリジン} ビス [2-(3-プロピオニルフェニル) ピリジン] イリジウム(III)(以下、Ir(MiPPy)(PrCOPPy)₂と略す)の合成

実施例1-1で合成した単量体の中間体 $Ir(HOPPy)_3$ をスキーム(6)に示すように、メタクリロイルオキシエチルイソシアナート(MOI、昭和電工製)と1:1で反応させ、次いで残りのOH基をPrCOClと反応させ、 $Ir(MiPPy)(PrCOPPy)_2$ が主成分となる錯体を得た。

【0141】 【化17】

具体的には、反応容器に脱水THF8ml、Ir(HOPPy)30.706g(1mmol)、MOIO.106g(1mmol)、MOIO.106g(1mmol)を入れて、20℃で5時間反応させた。ごの反応溶液に脱酸剤としてトリエチルアミン0.600g(5.9mmol)を加えた後、プロピオニルクロリド0.370g(4mmol)を脱水THF4mlに溶解させた溶液を30分かけて滴下し、更に20℃で5時間反応させることにより残りのOH基を反応させ、トリエチルアミンの塩酸塩を沪別した。沪液の溶媒を蒸発乾固し、得られた固形成分はクロロホルム/メタノール混合溶媒で再結晶を2回行うことにより精製し、目的とするIr(MiPPy)(PrCOPPy)20.613g(0.63mmol)を粉末として得た。この同定はCHN及びIrの元素分析、IRで行った。

 イルオキシフェニル] ピリジン} ビス [2-(3-TD)] ピオニルフェニル) ピリジン] イリジウム (III) / Nービニルカルバゾール共重合体 $(以下、Ir(MiPPy)(PrCOPPy)_2$ / VC z 共重合体と略す) の合成

スキーム(7)に従って、反応容器に実施例3で合成した I r (MiPPy) (PrCOPPy) $_2$ 錯体 $_2$ 43 g (0.25 mm o $_1$)、Nービニルカルバゾール (VCz) 0.918 g (4.75 mm o $_1$) (I r (MiPPy) (PrCOPPy) $_2$ と VC $_2$ がモル比で5:95)、2、2'ーアゾビス(イソブチロニトリル)(AIBN)0.010 g (0.061 mm o $_1$)、酢酸ブチル10 m $_1$ を入れて窒素置換を行った後、80℃で10時間反応させた。

【0143】 【化18】

反応後、アセトンに投入して再沈殿を行い、沪過により 共重合体を回収した。回収した共重合体のクロロホルム 溶液をメタノール中に投入して再沈殿させることを更に 2回行うことにより精製し、沈殿回収後に真空乾燥し て、目的とするIr(MiPPy)(PrCOPPy) 2/VCz共重合体1.053gを粉末として得た。得 られた共重合体のCHN及びIrの元素分析はIr (M iPPy) (PrCOPPy)っとVCzが5:95の モル比で共重合していることを支持していた。即ち燐光 発光性単位の繰り返し数m/キャリア輸送性単位の繰り 返し数 n=5/95であると考えられる。また、共重合 体のクロロホルム中のGPCから、重量平均分子量はポ リスチレン換算で23000であった(重量平均分子量 から計算される平均の重合度は64)。さらに本発明の 燐光発光性化合物はクロロホルムなどの有機溶剤に可溶 である。

【0144】(実施例2-3)有機発光素子の試作 Ir (MiPPy) (PrCOPPy) $_2$ /VCz共重 合体とtBu-PBDのクロロホルム溶液を調製した。 比率は、Ir (MiPPy) (PrCOPPy) $_2$ /V Cz共重合体が65重量パーセントに対しtBu-PB Dを35重量パーセントとした。この溶液をITOがついたガラス基板上にスピンコートして厚さ100nmの膜を形成し、その上に真空蒸着法でCaを10nm、Alを100nm蒸着し陰極とした。この有機発光素子のITO側に正の、Al側に負の電圧を印加したところ、

イリジウム錯体に起因した緑色の発光が観察された。発 光量子効率は約3%であった。

【0145】(実施例3-1) 燐光発光性化合物: [2-(3-(3-(2-)) ピリジン] ビス (2-) エルピリジン) イリジウム (III) /3-(1) オフェン共重合体 (以下、Ir (HPPy) PPy2/HT共重合体と略す) の合成

スキーム(8)に示すように、5ープロモー2-(4-ブロモー3-ヘキシルフェニル) ピリジン (HPPyB r₂) 0.099g(0.25mmol)と3-ヘキシ ルー2, 5-ジプロモチオフェン (HTBr₂)1.549g(4.75mmol)((HPPyBr₂)と (HTBr₂)がモル比で5:95)とを常法に従い、 ジメチルホルムアミド (DMF) 10ml中でNi (C OD)₂(0)(ただしCODはシクロオクタジエニル 基を示す)触媒で共重合し、2-(3-ヘキシルフェニ ル)ピリジン/3-ヘキシルチオフェン共重合体(HP Py/HT共重合体)を合成した。次に、このHPPy /HT共重合体0.625g(4mmol)とIr(a cac)₃0.099g(0.2mmol)をメタクレ ゾール中で溶解し、250℃で10時間反応させた。さ らにこの溶液にフェニルピリジン (PPy)を0.06 2g(0.4mmol)を加え、250℃で10時間反 応させた。

[0146]

【化19】

$$B_{r} \longrightarrow B_{r} \longrightarrow B_{r$$

反応後、アセトンに投入して再沈殿を行い、沪過により 共重合体を回収した。回収した共重合体のDMF溶液を アセトン中に投入して再沈殿を更に2回行うことにより 精製し、沈殿回収後に真空乾燥して、目的とするIr (HPPy) PPy2/HT共重合体0.564gを粉 末として得た。

【0147】共重合体のCHN及びIrの元素分析は推 定構造を支持していた。即ち燐光発光性単位の繰り返し 数m/キャリア輸送性単位の繰り返し数 n=5/95で あると考えられる。また、ヘキサフルオロイソプロパノ ール中の共重合体のGPCから、重量平均分子量はポリ スチレン換算で18000であった(重量平均分子量か ら計算される平均の重合度は68)。さらに本発明の燐 光発光性化合物はDMFなどの有機溶剤に可溶である。 【0148】(実施例3-2)有機発光素子の試作 Ir(HPPy)PPy2/HT共重合体とtBu-P BDのクロロホルム溶液を調製した。比率は、Ir(H PPy) PPy₂ /HT共重合体が65重量パーセント に対しtBu-PBDを35重量パーセントとした。こ の溶液をITOがついたガラス基板上にスピンコートし て厚さ100nmの膜を形成し、その上に真空蒸着法で Caを10nm、Alを100nm蒸着し陰極とした。 この有機発光素子のITO側に正の、AI側に負の電圧 を印加したところ、イリジウム錯体に起因した黄色の発 光が観察された。発光量子効率は約1%であった。

【0149】(実施例4-1)電子輸送性化合物の単量 体:2-(4-tert-ブチル-フェニル)-(4 ・-ビニル-ビフェニル-4-イル)-[1,3,4] オキサジアゾール(以下、VPBDと略す。)の合成特 開平10-1665号公報に開示されている方法に従い、VPBDを合成した。

【0150】(実施例4-2) 燐光発光性化合物:[2-(3-メタクリルフェニル) ピリジン]ビス[2-(3-プロピオニルフェニル) ピリジン]イリジウム(III)/N-ビニルカルバゾール/2-(4-tert-ブチル-フェニル)-5-(4-ビニルービフェニル-4-イル)-[1,3,4]オキサジアゾール共重合体(以下、Ir(MPPy)(PrCOPPy)₂/VC2/VPBD共重合体と略す。)の合成

下記スキーム (9) に従って、実施例1-1で合成した $Ir(MPPy)(PrCOPPy)_2$ 錯体0.222 g(0.25mmo1)、VCz0.628 g(3.25mmo1)、上記実施例4-1で合成したVPBD 0.571 g(1.50mmo1)(モル比が $Ir(MPPy)(PrCOPPy)_2:VCz:VPBD=5:65:30)、<math>2,2\cdot-$ アゾビス(イソブチロニトリル)(AIBN)0.010 g(0.061mmo1)、ベンゼン10 m1 を反応容器にいれて窒素置換を行った後、80でで10時間反応させた。

【0151】反応後、生成物をアセトンに投入して再沈殿を行い、沪過により共重合体を回収した。回収した共重合体のクロロホルム溶液をメタノール中に投入して再沈殿させることをさらに2回行うことにより精製し、沈殿回収後に真空乾燥して、目的とするIr(MPPy)(PrCOPPy)₂/VCz/VPBD共重合体0.080gを粉末として得た。

[0152]

【化20】

PPy) $_2$: VCz: VPBD=5:65:25で共重合していることを支持していた。すなわち、(燐光発光性単位の繰り返し数: $_{\mathbf{k}}$) / (キャリア輸送単位の繰り返し数 $_{\mathbf{m}}$) をし数 $_{\mathbf{m}}$ のであると考えられる。また、共重合体のクロロホルム中のGPCから、共重合体の重量平均分子量はポリスチレン換算で3000であった(重量平均分子量から計算される平均の重合度は2.5)。この共重合体は、クロロホルムなどの有機溶剤に可溶である。

得られた共重合体(燐光発光性化合物)のCHN及びI

rの元素分析は、モル比がIr(MPPy)(PrCO

【0153】(実施例4-3)有機発光素子の試作 実施例4-2で得られた $Ir(MPPy)(PrCOPPy)_2/VCz/VPBD$ 共重合体のクロロホルム溶液を調製した。この溶液を透明電極である酸化スズインジウム(ITO)が付いたガラス基板上にスピンコートして厚さ 100nmの膜を形成し、その上に真空蒸着法でCaを 10nm、Alを 100nm蒸着して陰極とし、有機発光素子を得た。この有機発光素子の ITO側を正とし、AI側を負として電圧を印加したところ、イリジウム錯体に起因した緑色の発光が観察された。発光量子効率は約3%であった。

【0154】(実施例5-1)電子輸送性高分子化合物:ポリーVPBD(以下、PVPBDと略す。)の合成

特開平10-1655号公報に開示されている方法に従いPVPBDを合成した。

【0155】(実施例5-2)実施例1-2で得られた Ir(MPPy)(PrCOPPy)2/VCz共重合体と実施例5-1で得られたPVPBDのクロロホルム溶液を調製した。比率は、Ir(MPPy)(PrCOPPy)2/VCz共重合体が65重量%に対しPVPBDを35重量%とした。この溶液を透明電極である酸化スズインジウム(ITO)が付いたガラス基板上にスピンコートして厚さ100nmの膜を形成し、その上に真空蒸着法でCaを10nm、Alを100nm蒸着して陰極とし、有機発光素子を得た。この有機発光素子のITO側を正とし、AI側を負として電圧を印加したところ、イリジウム錯体に起因した緑色の発光が観察された。発光量子効率は約4.5%であった。

(実施例6-1) 青色燐光発光部位を有する単量体: イリジウム(III) ビス(2-(2,4-ジフルオロフェニル) ピリジナート) (5-メタクリロイロキシメチルピコリナート) (以下、 $Ir(2,4-F-ppy)_2(5-CH_2MA-pic)$ と略す。)の合成スキーム(10)に示すように、イリジウム(III) ビス(2-(2,4-ジフルオロフェニル) ピリジナート) (5-(ヒドロキシメチル) ピコリナート) (以下、 $Ir(2,4-F-ppy)_2(5-CH_2OH-pic)$ と略す。)を合成した。即ち、 $[Ir(2,4-F-ppy)_2(5-CH_2OH-pic)]$

6. Calcd: C 48.06, H 2.50, N 5.80.

[0156]

【化21】

得た。収率75%。同定は1H-NMRとCHN元素分

析で行った。1 H - NMR(270 MHz, DMSO-d₆), ppm: 8.

54(d, 1H, J = 4.6), 8.3 - 8.2(m, 2H), 8.1 - 8.0(m,

4H), 7.70(s, 1H), 7.61(d, 1H, J = 4.9), 7.49(dd, 1

H, J = 6.6, .6.6), 7.32(dd, 1H, J = 6.6, .6.6), 6.9

-6.7(m, 2H), 5.71(dd, 1H, J = 8.9, 2.4), 5.46(d

2H, J = 4.6). Anal. Found: C 48.05, H 2.54, N 5.8

F-ppy) $_2$ C1 $_2$ 121.6mg(0.1mmo1)、5-ヒドロキシメチルピコリン酸45.9mg(0.3mmo1)、炭酸ナトリウム106.0mg(1.0mmo1)にアルゴン気流下において脱水N、N-ジメチルホルムアミド10mlを加え、80℃で2時間撹拌した。反応液に50mlの水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。その溶液を硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、カラムクロマトグラフィー(シリカゲル、メタノール:クロロホルム=1:19(体積比))で精製した。さらにそれをヘキサン/クロロホルムより再結晶することにより黄色の結晶としてIr(2,4-F-ppy) $_2$ (5-CH $_2$ OH-pic)108.7mgを

次いで、スキーム(11)に示すように、 $Ir(2,4-F-ppy)_2$ ($5-CH_2MA-pic$)を合成した。即ち、 $Ir(2,4-F-ppy)_2$ ($5-CH_2OH-pic$) 72.5mg(0.1mmol)と2、6-ジーtert-4-メチルフェノール0.2mgをアルゴン気流下に脱水ジクロロメタン10mlに溶解し、トリエチルアミン101.2mg(1.0mmol)とメタクリル酸クロライド52.3mg(0.5mmol)を加え、クロロホルムで抽出した。その溶液を硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、カラムクロマトグラフィー(シリカゲル、メタノール:クロロホルム=3:97(体積比))で精製した。さらにそれをヘキサンノクロロホルムより再結晶することにより黄色の結晶とし

て I r (2 , 4 - F - p p y) $_2$ (5 - C H $_2$ M A - p i c) 70.6 m g を 得た。収率89%。同定は H - N M R と C H N 元素分析で行った。 H - N M R (270 MH z, DMSO-d $_6$),ppm:8.53(d, 1H, J = 5.1),8.28(d, 1H, J = 8.4),8.22(d, 1H, J = 8.6),8.1 - 8.0(m, 4H),7.70(s, 1H),7.66(d, 1H, J = 4.9),7.48(dd, 1H, J = 6.5, .6.5),7.31(dd, 1H, J = 6.5, .6.5),6.9 - 6.7(m, 2H),5.84(s, 1H),5.7 - 5.6(m, 2H),5.47(dd, 1H, J = 8.8, 2.6),5.24(d, 2H, J = 2.7),1.78(s, 3H).Anal.Found:C 49.92,H 2.87,N 5.28.Cal cd:C 50.00,H 2.80,N 5.30.

【0157】 【化22】

$$\begin{array}{c} C - CH_2OH \\ CH_3 \\ + H_2C = CCCI \\ CH_3 \\ + H_2C = CCCI \\ CH_3 \\ CH_2CI_2 \\ CH_2CI_2 \\ CH_2CI_2 \\ CH_2CI_2 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_2CI_2 \\ CH_3 \\ C$$

(実施例6-2) 緑色の燐光発光性部位を有する単量体: [6-(4-ビニルフェニル)-2, 4-ヘキサンジオナート] ビス(2-フェニルピリジン) イリジウム(III)(以下Ir(ppy)₂[1-(StMe)-acac]と略す)の合成

スキーム(12)に示すように、アセチルアセトンと4 ービニルベンジルクロライドを反応させて6-(4-ビ ニルフェニル)-2,4-ヘキサジオンを合成した。即 ち、水素化ナトリウム1.23g(60% in oi 1)(31mmol)を窒素雰囲気下で秤量し、これに 乾燥テトラヒドロフラン(以下THFと略す)60ml を加えて氷浴で○℃に冷却した。この懸濁液にアセチル アセトン2.5g(24mmol)とヘキサメチルホス ホリックトリアミド1m1の混合溶液を滴下すると無色 の沈殿が生成した。0℃で10分間攪拌した後、n-ブ チルリチウムのヘキサン溶液(1.6M)17.5ml (28mmol)を滴下すると沈殿が溶解し、更に0℃ で20分間攪拌した。得られた薄黄色の溶液に4-ビニ ルベンジルクロライド4.0g(26mmol)を滴下 し、反応液を室温に戻して20分間攪拌後、希塩酸を加 えて水層を酸性にした。有機層を飽和塩化ナトリウム水 溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、ロータ リーエバポレータで溶媒を留去した。得られた反応混合

物をシリカゲルカラムに加えてヘキサン/ジクロロメタ ンの1:1(体積比)混合溶媒で展開し、主生成物を分 取した。得られた溶液から減圧で溶媒を留去することに より、目的とする6-(4-ビニルフェニル)-2.4-ヘキサジオン3.0g(14mmol)を褐色の液体 として得た。収率56%。同定はCHN元素分析、1H -NMRで行った。¹H NMR (CDCl₃): enol; ? 7.33 (d, J = 8.1 Hz, 2 H, aromatic), 7.14 (d, J = 8.4 Hz, 2 H, aromatic), 6.68 (dd, J = 8.1 Hz, 1 H, vinyli c), 5.70 (d, J = 17.0 Hz, 1 H, vinylic), 5.46 (s. 1 H, diketonate-methine), 5.20 (d, J = 11.1 Hz, 1 H, vinylic), 2.91 (t, J = 5.7 Hz, 2 H, methylene), 2.58 (t, J= 7.3 Hz, 2 H, methylene), 2.03 (s, 3 H, methyl). keto; ? 7.33 (d, J = 8.1 Hz, 2 H, arom atic), 7.14 (d, J = 8.4 Hz, 2 H, aromatic), 6.68(dd, J= 8.1 Hz, 1 H, vinylic), 5.70 (d, J = 17.0 Hz, 1 H, vinylic), 5.20 (d, J = 11.1 Hz, 1 H, vinyli c), 3.53 (s, 2 H, $C(=0)CH_2C(=0)$), 2.89 (m, 4 H, eth ylene), 2.19 (s, 3 H, methyl). enol : keto = 6 : 1. E.A.: Calcd for $C_{14}H_9O_2$: C, 77.75; H, 7.46. Fo und: C, 77.49; H, 7.52.

【0158】 【化23】

次いで、スキーム(13)に示すように、この6-(4-ビニルフェニル)-2,4-ヘキサンジオンと常法に従い合成した [Ir(ppy)₂Cl]₂を反応させてIr(ppy)₂[1-(StMe)-acac]を合成

した。即ち、[Ir(ppy)₂Cl]₂342mg (0.32mmol)、炭酸ナトリウム158mg (1.5mmol)および2,6-ジーtert-ブチルー4-メチルフェノール5mg(0.023mmo 1)を5 mlのN、Nージメチルホルムアミド(以下DM Fと略す)に溶解し、これに6-(4-ビニルフェニル)-2,4-ヘキサンジオン210mg(0.97mmol)を加えて65℃で1時間加熱撹拌した。次に室温まで冷却した反応溶液に希塩酸水溶液を加えた後、薄黄色の成分をクロロホルムで抽出した。ロータリーエバボレータを用いて溶媒を留去後、残渣を少量のジクロロメタンに溶解し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開液:ジクロロメタン)で黄色の主生成物を分取した。この溶液を減圧乾固し、ジクロロメタンーヘキサン混合溶液を加えて-20℃で再結晶を行い、目的とするIr(ppy)2[1-(StMe)-acac]354mg(0.49mmol)を薄黄色結晶として得た。収率78%。同定はCHN元素分析、「H-NMRで行

った。 ¹H NMR (CDCl₃): ? 8.47 (d, J = 5.7 Hz, 1 H, ppy), 8.21 (d, J = 5.7 Hz, 1 H, ppy), 7.9 ? 7.5 (m, 6 H, ppy), 7.18 (d, J = 8.1 Hz, 2 H, stylyl-aro matic), 7.00 (m. 2 H, ppy), 6.89 (d, J = 8.1 Hz, 2 H, stylyl-aromatic), 6.75 (m, 5 H, ppy and vinylic), 6.28 (t, J = 7.3 Hz, 2 H, ppy), 7.67 (d, J = 1 7.6 Hz, 1 H, vinylic), 5.19 (d, J = 9.5 Hz, 1 H, vinylic), 5.17 (s, 1 H, diketonate-methine), 2.60 (t, J = 7.3 Hz, 2 H, ethylene), 2.36 (m, 2 H, ethylene), 1.75 (s, 3 H, methyl). E.A.: Calcd for $C_{36}H_{31}IrN_2O_2$: C, 60.40; H, 4.36; N, 3.91. Found: C, 6 1.35; H, 4.34; N,3.83.

【0159】 【化24】

(実施例6-3)赤色の燐光発光性部位を有する単量 体: [6-(4-ビニルフェニル)-2,4-ヘキサン ジオナート] ビス [2-(2-ピリジル) ベンゾチエニ ル] イリジウム(III) {以下Ir(btp), [1 - (StMe)-acac]と略す}の合成 スキーム(14)に示すように、アセチルアセトンと4 - ビニルベンジルクロライドを反応させて6 - (4 - ビ ニルフェニル)-2,4-ヘキサンジオンを合成した。 即ち、水素化ナトリウム1.23g(60% in o il)(31mmol)を窒素雰囲気下で秤量し、これ に乾燥テトラヒドロフラン (以下THFと略す) 60m 1を加えて氷浴で0℃に冷却した。この懸濁液にアセチ ルアセトン2.5g(24mmol)とヘキサメチルホ スポリックトリアミド(以下HMPAと略す) 1mlの 混合溶液を滴下すると無色の沈殿が生成した。0℃で1 O分間撹拌した後、n-ブチルリチウムのヘキサン溶液 (1.6M) 17.5ml(28mol)を滴下すると 沈殿が溶解し、更に0℃で20分間撹拌した。得られた 薄黄色の溶液に4-ビニルベンジルクロライド4.0g (26 mmo1)を滴下し、反応液を室温に戻して20 分間撹拌後、希塩酸を加えて水層を酸性にした。有機層 を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、硫酸マグネシウ

ムで乾燥した後、ロータリーエバポレータで溶媒を留去 した。得られた反応混合物をシリカゲルカラムに加えて ヘキサン/ジクロロメタンの1:1(体積比)混合溶媒 で展開し、主生成物を分取した。得られた溶液から減圧 で溶媒を留去することにより、目的とする6-(4-ビ ニルフェニル)-2,4-ヘキサンジオン3.0g(1 4mmol)を褐色の液体として得た。収率56%。同 定はCHN元素分析、1H-NMRで行った。1H NMR: e nol; ? 7.33 (d, J = 8.1 Hz, 2 H, aromatic), 7.14(d, J = 8.4 Hz, 2 H, aromatic), 6.68 (dd, J = 8.1)Hz, 1 H, vinylic), 5.70 (d, J = 17.0 Hz, 1 H, viny lic), 5.46 (s, 1 H, enol-methine), 5.20 (d, J = 11.1 Hz, 1 H, vinylic), 2.91 (t, J = 5.7 Hz, 2 H, m ethylene), 2.58 (t, J = 7.3 Hz, 2 H, methylene), 2. 03 (s, 3 H, methyl). keto; ? 7.33 (d, J = 8.1 Hz, 2 H, aromatic), 7.14 (d, J = 8.4 Hz, 2 H, aromati c),6.68 (dd, J = 8.1 Hz, 1 H, vinylic), 5.70 (d, J= 17.0 Hz, 1 H, vinylic), 5.20 (d, J = 11.1 Hz, 1 H, vinylic), 3.53 (s, 2 H, $C(=0)CH_2C(=0)$), 2.89 (m, 4 H, ethylene), 2.19 (s, 3 H, methyl). enol: keto = 6 : 1. E.A.: Calcd for $C_{14}H_9O_2$: C, 77.75; H, 7.46. Found: C, 77.49; H, 7.52.

次いで、スキーム(15)に示すように、この6-(4 -ビニルフェニル)-2,4-ヘキサンジオンと常法 (例えば S. Lamansky, et al., Inorganic Chemistry, 40, 1704 (2001) に記載) に従い合成したジ (μ-ク ロロ) テトラキス(2-(2-ピリジル) ベンゾチエニ ル) ジイリジウム (以下、[Ir(btp)₂C1]₂と 略す。)を反応させてIr(btp)2[1-(St-Me) -acac]を合成した。即ち、[Ir(bt $p)_{2}C1]_{2}$ 253mg (0. 20mmol) ε 10 mlのN, N-ジメチルホルムアミド(以下DMFと略 す) に懸濁させ、161mgの6-(4-ビニルフェニ (0.74 mmol)と 64mgの炭酸ナトリウムおよび1.9mgの2,6-ジーtertーブチルー4ー、メチルフェノール(以下 BHTと略す) (0.0086mmol) を加えて80 ℃で1時間加熱撹拌した。得られた反応混合物に100 mlの水と50mlのクロロホルムを加えてよく振とう し、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、ロータリーエ バポレータで減圧乾固した。次にジクロロメタンを溶出

液として、粗精製物をシリカゲルカラムで精製し、赤褐 色の溶液を得た。この溶液を減圧下で濃縮し、ヘキサン を加えて-20℃で再結晶することによって目的とする $Ir(btp)_2[1-(StMe)-acac]15$ 3 mg (0.18 mm o 1) を赤褐色の固体として得た (収率47%)。同定はCHN元素分析、1H-NMR で行った。¹H NMR: ? 8.40 (d, J = 5.4 Hz, 1 H, bt p), 7.97 (d, J = 5.4 Hz, 1 H, btp), 7.65 (m, 6 H, btp), 7.1 ? 6.7 (m, 10H, aromatic), 6.63 (dd, J =17.8, 11.1 Hz, 1 H, vinylic), 6.24 (d, J = 8.1 Hz, 1 H, btp), 6.16 (d, J = 7.8 Hz, 1 H, btp), 5.65(d, J = 17.8 Hz, 1 H, vinylic), 5.22 (s, 1 H, diket onate-methine), 5.18 (d, J = 11.1 Hz, 1 H, vinyli c), 2.56 (m, 2 H, ethylene), 2.37 (m, 2 H, ethylen e), 1.75 (s, 3 H, methyl). E.A.: Calcd for $C_{40}H_{31}$ $IrN_2O_2S_2$: C, 58.02; H, 3.77; N, 3.38. Found: C, 5 7.79; H, 3.81; N, 3.55.

【0161】 【化26】

$$\frac{\text{Na}_2\text{CO}_3}{\text{DMF}} \quad 2 \quad (15)$$

(実施例6-4)白色燐光発光性化合物の合成 実施例6-1~6-3で合成した発光機能を有する3種 類の単量体及びホール輸送機能を有するNービニルカル バゾールを含有する共重合体を合成した。

【0162】N-ビニルカルバゾール1.55g(8.0mmol)、 $Ir(2,4-F-ppy)_2(3-ST-pic)58.0mg(0.08mmol)、<math>Ir(ppy)_2(1-(St-Me)-acac)1.1mg(0.0015mmol)、<math>Ir(btp)_2(1-(StMe)-acac)1.2mg(0.0015mmol)$

mol)、AIBN13mg(0.08mmol)を脱水トルエン40mlに溶解させ、さらに1時間アルゴンを吹き込んだ。この溶液を80℃まで昇温し、重合反応を開始させ、そのまま8時間攪拌した。冷却後、反応液をメタノール250ml中に滴下して重合物を沈殿させ、沪過により回収した。さらに、回収した重合物をクロロホルム25mlに溶解させ、この溶液をメタノール250ml中に滴下して再沈殿させることにより精製した後、60℃で12時間真空乾燥させることにより目的とする青色、緑色及び赤色に発光する3種類の燐光発光

性単位を有する白色燐光発光性化合物116.3mgを 得た。

【0163】得られた共重合体(燐光発光性化合物)の I rの元素分析結果から、 I r錯体(燐光発光性単位)の含有量は1.07mol%であった。又、共重合体の クロロホルム中のGPCから、重量平均分子量はポリスチレン換算で12400であった。

【0164】(実施例6-5)有機発光素子の試作 Ir(MPPy)(PrCOPPy)₂/VCz共重合体に替えて、実施例6-2で合成した共重合体を用いること以外は実施例1-3と同様にして有機発光素子の試作を行った。

【0165】この有機発光素子のITO側に正の、AI側に負の電圧を印加したところ、肉眼で白色の発光が観察された。

【0166】有機発光素子の発光スペクトルを図3に示す。3種類の燐光発光性単位(青、緑、赤)に対応する発光ピークがそれぞれ、480nm、520nm、620nmに観測された。発光色の色度は(0.32、0.33)であった。

(実施例7-1) 青色の燐光発光性部位を有する単量体: イリジウム(III) ビス(2-(2,4-ジフルオロフェニル) ピリジナート)(3-(4-ビニルフェニル)メトキシピコリナート)(以下、Ir(2,4-F- $ppy)_2(3-$ ST-pic)と略す。)の合成スキーム(16)に示すように、2-(2,4-ジフル

オロフェニル) ピリジンを合成した。即ち、アルゴン気 流下において2-ブロモピリジン8.69g(55.0 mmol)を脱水テトラヒドロフラン200mlに溶解 して-78℃まで冷却し、1.6M n-ブチルリチウ ムのヘキサン溶液38.7ml(61.9mmol)を 30分かけて滴下した。滴下後、さらに塩化亜鉛7.5 g(55.0mmol)を脱水テトラヒドロフラン(T HF)50mlに溶解した溶液を30分かけて滴下し た。滴下後、0℃までゆっくりと昇温し、1-ブロモー 2, 4-ジフルオロベンゼン9. 65g(55.0mm ol)とテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジ ウム(0)2.31g(2.0mmol)を加え、還流 下に6時間攪拌した後、反応液に飽和食塩水200m1 を加えジエチルエーテルで抽出した。抽出液を乾燥後、 濃縮し、カラムクロマトグラフィー (シリカゲル:クロ ロホルム: ヘキサン=1:1(体積比)) で精製するこ とにより、2-(2,4-ジフルオロフェニル)ピリジ ンを無色透明のオイルとして得た。収量6.00g。収 率63%。同定は「H-NMRとCHN元素分析で行っ た。 ¹ H - NMR (270 MHz, CDCl₃), ppm: 8.71(d, 1H, J = 4.6 Hz), 8.00(td, 1H, J = 8.9, 6.5 Hz), 7.8 -7.7(m, 2H), 7.3 - 7.2(over wrapped with CHCl₃, 1 H), 7.1 - 6.8(m, 2H). Anal. Found: C 68.98, H 3.8 0, N 7.31. Calcd: C 69.11, H3.69, N 7.33.

【0167】 【化27】

(2,4-F-ppy) $_2$ Cl] $_2$ を黄色粉末として得た。収量0.79g。収率86%。同定は 1 H-NMRとCHN元素分析で行った。 1 H-NMR(270 MHz, CDCl $_3$), ppm: 9.12(d, 4H, J = 5.7 Hz), 8.31(d, 4H, J = 8.6 Hz), 7.83(dd, 4H, J = 7.6, 7.6 Hz), 6.82(dd, 4H, J = 7.3, 7.3 Hz), 6.34(ddd, 4H, J = 11.6, 10.0, 2.4 Hz), 5.29(dd, 4H, J = 9.5, 2.4Hz). Anal. Found: C 43.69, H 3.53, N 3.54. Calcd: C 43.88, H 3.45, N 3.56.

【0168】 【化28】

晶することにより黄色の結晶としてIr(2,4-F-

ppy)2(3-OH-pic)101.0mgを得

た。収率71%。同定はIH-NMRとCHN元素分析

で行った。¹ H - N M R (270 MHz, DMSO-d₆), ppm: 13.6

(br, 1H), 8.50(d, 1H, J = 5.9 Hz), 8.25(d, 2H, J =

11.1 Hz), 8.1 - 8.0(m, 2H), 7.69(d, 1H, J = 5.7 H

z), 7.62(d, 1H, J = 8.1 Hz), 7.53(d, 1H, J = 4.6 Hz)

z), 7.50(d, 1H, J = 5.7 Hz), 7.36(t, 1H, J = 4.5 Hz)

z), 7.24(d, 1H, J = 5.1 Hz), 6.9 - 6.7(m, 2H), 5.6

2.4 Hz). Anal. Found: C 47.29, H 2.33, N 5.86. Cal

6(dd, 1H, J = 8.6, 2.4 Hz), 5.48(dd, 1H, J = 8.6,

cd: C 47.32, H 2.27, N 5.91.

$$4 \qquad F \qquad \frac{2 \text{ Na}_{3} \text{IrCl}_{6} \cdot n \text{H}_{2} \text{O}}{2 \cdot \text{I} \text{I} + \text{VI} / \text{I} / \text{I}} \qquad F \qquad \text{I} \qquad \text$$

次いで、スキーム(18)に示すように、イリジウム(III)ビス(2-(2、4-ジフルオロフェニル)ピリジナート)(3ーヒドロキシピコリナート)(以下、Ir(2、4-F-ppy) $_2$ (3-OH-pi c)と略す。)を合成した。即ち、[Ir(2、4-F-ppy) $_2$ C1] $_2$ 121.6mg(0.1mmo l)、3ーヒドロキシピコリン酸41.7mg(0.3 mmol)、炭酸ナトリウム106.0mg(1.0mmol)にアルゴン気流下において脱水N、Nージメチルホルムアミド(DMF)10mlを加え、80℃で2時間撹拌した。反応液に50mlの水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。その溶液を硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、カラムクロマトグラフィー(シリカゲル、メタノール:クロロホルム=3:97(体積比))で精製した。さらにそれをヘキサン/クロロホルムより再結

次いで、スキーム(19)に示すように、 $Ir(2, 4-F-ppy)_2(3-ST-pic)$ を合成した。即ち、 $Ir(2, 4-F-ppy)_2(3-OH-pic)$ 106.5mg(0.15mmol)、炭酸カリウム207.3mg(1.5mmol)、2,6-ジーセーブチルヒドロキシトルエン0.3mgにアルゴン気流下において脱水N、N-ジメチルホルムアミド15mlを加え、さらに4-ビニルベンジルクロライド91.5mg(0.6mmol)を加え、80℃で4時間攪拌した。反応液に水100mlを加えて生成物を沈殿させてろ取し、カラムクロマトグラフィー(シリカゲル、メタノール:クロロホルム=3:97(体積比))で精製した。さらにそれをヘキサン/クロロホルムより再結晶す

DMF

F
ることにより黄色の結晶として I r (2, 4-F-ppy)₂ (3-ST-pic)72.0mgを得た。収率58%。同定は¹ H-NMRとCHN元素分析で行った。¹ H-NMR(270 MHz, DMSO-d₆), ppm: 8.59(d, 1 H, J = 5.1 Hz), 8.3 - 8.2(m, 2H), 8.1 - 8.0(m, 2 H). 7.9(d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.67(d, 1H, J = 5.1 Hz), 7.66 - 7.3(m, 7H), 6.9 - 6.7(m, 3H), 5.85(d, 1 H, J = 17.8 Hz), 5.67(dd, 1H, J = 8.9, 2.4 Hz), 5.45(dd, 1H, J = 8.9, 2.4 Hz), 5.27(d, 1 H, J = 11.1 Hz). Anal. Found: C 53.71, H 2.90, N 5.03. Calcd: C 53.75, H 2.93, N 5.08.

【0170】 【化30】

$$\begin{array}{c} & & & \\$$

(実施例7-2) 青色燐光発光部位を有する $Ir(2,4-F-ppy)_2(3-ST-pic)$ とホール輸送性機能を有するビニルカルバゾールの共重合体(以下、 $Ir(2,4-F-ppy)_2(3-ST-pic)$ /VCz共重合体と略す。)の合成

N-ビニルカルバゾール 966mg (5.0mmo 1)および実施例7-1で合成した Ir (2,4-F $ppy)_{2}(3-ST-pic)41.3mg(0.0)$ 5mmol), AIBN 8. 2mg (0. 05mmo 1)を脱水トルエン25mlに溶解させ、さらに1時間 アルゴンを吹き込んだ。この溶液を80℃まで昇温し、 重合反応を開始させ、そのまま8時間攪拌した。冷却 後、反応液をメタノール250m1中に滴下して重合物 を沈殿させ、沪過により回収した。さらに、回収した重 合物をクロロホルム25mlに溶解させ、この溶液をメ タノール250m1中に滴下して再沈殿させることによ り精製した後、60℃で12時間真空乾燥させることに より目的物である Ir (2, 4-F-ppy)₂ (3-ST-pic)/VCz共重合体722mgを得た。得 られた共重合体 (燐光発光性化合物)の I rの元素分析 結果から、1 r錯体(燐光発光性単位)の含有量は1. 04mo1%であった。また、共重合体のクロロホルム 中のGPCから、重量平均分子量はポリスチレン換算で 11400であった。

(実施例7-3) 赤色燐光発光部位を有する[6-(4-E)] に ス[2-(2-E)] が、 ングチエニル[4-E] に ス[2-(2-E)] が、 ングチエニル[4-E] に [4-E] に [

mol), AIBN 13mg(0.08mmol) & 脱水トルエン40m1に溶解させ、さらに1時間アルゴ ンを吹き込んだ。この溶液を80℃まで昇温し、重合反 応を開始させ、そのまま8時間撹拌した。冷却後、反応 液をメタノール 250m1中に滴下して重合物を沈殿 させ、沪過により回収した。さらに、回収した重合物を クロロホルム25mlに溶解させ、この溶液をメタノー ル250ml中に滴下して再沈殿させることにより精製 した後、60℃で12時間真空乾燥させることにより目 的物である Ir (btp), [1-(StMe)-ac ac]/VCz共重合体 1.12gを得た。得られた 共重合体(燐光発光性化合物)のIrの元素分析結果か ら、I r錯体 (燐光発光性単位) の含有量は0.59m ○1%であった。また、共重合体のクロロホルム中のG PCから、重量平均分子量はポリスチレン換算で108 00であった。

【0171】(実施例7-4)有機発光素子の試作 実施例7-2で合成した $Ir(2,4-F-ppy)_2$ (3-ST-pic) /VCz共重合体、実施例7-3で合成した $Ir(btp)_2[1-(StMe)-acac]/VCz$ 共重合体並びに tBu-PBDのクロロホルム溶液を調製した。比率は、 $Ir(2,4-F-ppy)_2(3-ST-pic)/VCz$ 共重合体が 6.85 質量%、 $Ir(btp)_2[1-(StMe)-acac]/VCz$ 共重合体が 3.15 質量%、tBu-PBDが 30.00 質量%とした。

【0172】この溶液をITOが付いたガラス基板上にスピンコートして厚さ100nmの膜を形成し、その上に真空蒸着法でCaを10nm、AIを100nm蒸着し陰極とした。

【0173】得られた有機発光素子のITO側に正の、AI側に負の電圧を印加したところ、肉眼で白色の発光が観察された。

a e e 🛕

【0174】有機発光素子の発光スペクトルを図4に示す。 $Ir(2,4-F-ppy)_2(3-ST-pic)/VCz$ 共重合体及び $Ir(btp)_2[1-(StMe)-acac]/VCz$ 共重合体に対応する発光ピークがそれぞれ、480nm付近と620nm付近に観測された。色度座標は(0.30,0.35)であった。

[0175]

<u>د</u> ۱۱ د د

【発明の効果】本発明によれば、有機発光素子の材料として使用され、安定で、超高効率の燐光を発光する有機 高分子の燐光発光性化合物を提供する。また本発明は、 前記有機高分子の燐光発光性化合物を用いた有機発光素 子を提供する。

[0176]

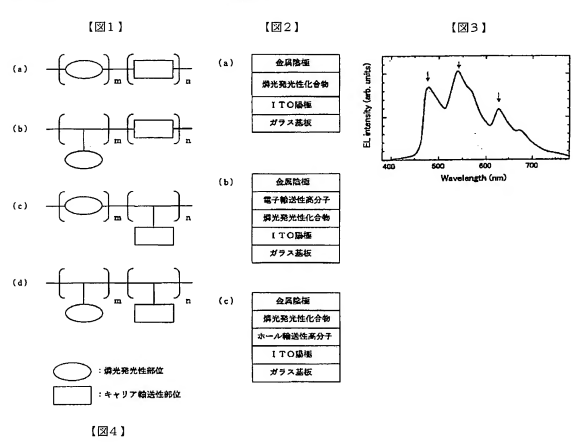
【図面の簡単な説明】

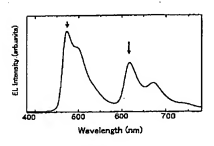
【図1】本発明の有機高分子の燐光発光性化合物の典型的な構造を説明する図である。

【図2】本発明の有機発光素子の積層構造を説明する図である。

【図3】実施例6-3で作製した有機発光素子の発光スペクトルを示す図である。

【図4】実施例7-2で作製した有機発光素子の発光スペクトルを示す図である。





フロントページの続き

.c u n 🛦

(72)発明者 鈴木 充典 東京都世田谷区砧一丁目10番11号 日本放 送協会 放送技術研究所内

(72)発明者 田中 功 東京都世田谷区砧一丁目10番11号 日本放 送協会 放送技術研究所内

(72)発明者 井上 陽司 東京都世田谷区砧一丁目10番11号 日本放 送協会 放送技術研究所内

(72)発明者 白根 浩朗 千葉県千葉市緑区大野台一丁目1番1号 昭和電工株式会社総合研究所内 (72) 発明者 武内 正隆 千葉県千葉市緑区大野台一丁目1番1号 昭和電工株式会社総合研究所内

(72) 発明者 伊藤 直子 千葉県千葉市緑区大野台一丁目1番1号 昭和電工株式会社総合研究所内

Fターム(参考) 3K007 AB03 AB04 AB11 AB18 BA07 BB06 CA06 DB03 FA01 4J100 AB07R AP21P AQ05Q AQ31P BC43R BC73R CA04 CA05 DA01 DA61 JA43